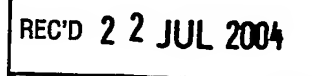
特許協力条約





MUDO		
WIPO		PC
	<u></u>	

特許性に関する国際予備報告 (特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

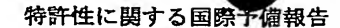
出願人又は代理人 の書類記号 PCT-A0330	今後の手続きについ	ハては、様式PCT/	IPEA/416を	∌照すること。
国際出願番号 PCT/JP03/10047	国際出願日 (日.月.年) 07	. 08. 2003	優先日 (日.月.年) 21	. 08. 2002
国際特許分類 (IPC) Int.Cl'	A61K31/19	96, A61P21/	0 0	
出願人(氏名又は名称)	キッセイ薬品	工業株式会社		
1. この報告書は、PCT35条に基づる 法施行規則第57条 (PCT36条) G			予備審査報告である。	
2. この国際予備審査報告は、この表紙を	を含めて全部で	<u>4</u> ~-3	う からなる。	
3. この報告には次の附属物件も添付され a	_	る。 ·		
描正されて、この報告の基礎 囲及び/又は図面の用紙()				り明細書、請求の範
□ 第 I 欄 4. 及び補充欄に示 国際予備審査機関が認定した		こおける国際出願の開	示の範囲を超えた補団	正を含むものとこの
· b 電子媒体は全部で				種類、数を示す)。
配列表に関する補充欄に示す。 ブルを含む。 (実施細則第8		タ読み取り可能な形式	による配列表又は配列	列表に関連するテー
4. この国際予備審査報告は、次の内容	を含む。		-	
※ 第 I 柳 国際予備審查報 □ 第 II 柳 優先権		professor to the second construction of		
第IV欄 発明の単一性の	〉欠如	「能性についての国際		
X 第V欄 PCT35条(2 けるための文献		、進歩性又は産業上の	利用可能性についての	の見解、それを裏付
□ 第VI欄 ある種の引用文献 □ 第VI欄 国際出願の不備				
第四個 国際出願に対す				
国際予備審査の請求咨を受理した日 05.03.2004		国際予備審査報告を	作成した日 01.07.20	0 4
名称及びあて先		特許庁審査官(権限	のある職員)	4C 9450
日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 伊藤 幸司				
東京都千代田区窟が関三丁目4	断3号	電話番号 03-3	581-1101	内線 3452

第Ⅰ欄 報告の基礎				
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎とした。				
 □ この報告は、				
2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。 (法第6 た差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、こ	条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出され の報告に添付していない。)			
× 出題時の国際出願書類	•			
明細書	·			
第 ページ、 第 ページ*	出願時に提出されたもの			
第 ページ*				
	(1717 (国の 3 間 重 収め 又 交 ひ に ひ つ			
開 ・ 対 ・ 対 ・ 対 ・ 対 ・ 対 ・ 対 ・ 対 ・ 対	いisedele H i i i e ななる			
	出願時に提出されたもの 、PCT19条の規定に基づき補正されたもの			
第	、 付けで国際予備審査機関が受理したもの			
第	、付けで国際予備審査機関が受理したもの			
図面				
第ページ/図、				
第 ページ/図* 第 ページ/図*				
第 ページ/図*	、 付けで国際予備審査機関が受理したもの			
配列表又は関連するテーブル				
配列表に関する補充欄を参照すること。				
3. 補正により、下記の書類が削除された。	•			
明細衛 第				
請求の範囲 第	ページ 項			
図面 第	ページ/図			
□ 配列表(具体的に記載すること) □ 配列表は関連すること (目 ## **) (用 **) (目 ## **) (用 **)				
□ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載	9 のこと)			
4 この報告は、補充欄に示したように、この報告 えてされたものと認められるので、その補正が	に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超 されなかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c))			
□ 明細書 第	<u>ページ</u>			
開求の範囲 第	項			
図面 第 <u>第 </u>	ページ/図			
□ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載	すること)			
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と記	亡人されることがある。			

特許性に関する国際予備報告

国際出願番号 PCT/JP03/10047

第皿欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解の不作成 、
1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により 審査しない。
国際出願全体
× 請求の範囲 12-19,21-24
理由: 区 この国際出願又は請求の範囲 12-19, 21-24 は、国際予備審査をすることを要しない 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。
□ 明細春、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲の 記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。
全部の請求の範囲又は請求の範囲
X 請求の範囲
□ ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が、実施細則の附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためのガイドライン)に定める基準を、次の点で満たしていない。
書面による配列表が
対定の基準を満たしていない。
□ コンピュータ競み取り可能な形式によるヌクレオチド又はアミノ酸の配列表に関連するテーブルが、実施細則の附風告 Cの2に定める技術的な要件を、次の点で満たしていない。
□ 提出されていない。 □ 所定の技術的な要件を満たしていない。
詳細については補充欄を参照すること。



国際出願番号 PCT/JP03/10047

見解			•
新規性 (N)	請求の範囲 請求の範囲 	1-11, 20	
進歩性(IS)	: 請求の範囲 請求の範囲	1-11, 20	· ;
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-11, 20	;

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献1: JP 5-163222 A (キッセイ薬品工業株式会社) 1993.06.29 文献2: JP 59-70654 A (日本レダリー株式会社) 1984.04.21

<請求の範囲1-11、20> 請求の範囲1-11及び20に係る発明は、国際調査報告で引用された何れの文献にも開示されておらず、新規性及び進歩性を有する。 特に、N-(3,4-ジメトキシシンナモイル)アントラニル酸を有用成分とする筋肉疲労若しくは筋肉損傷及びそれらに起因する疾患の予防治療用組成物については、最も関連がある先行技術文献であると認められる文献1-2にも開示されています。

ない。

Translation





PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

(Chapter II of the Patent Cooperation Treaty)

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference PCT-A0330	FOR FURTHER ACTION	See Form PCT/IPEA/416	
International application No.	International filing date (day/n		
PCT/JP2003/010047	07 August 2003 (07.0	8.2003) 21 August 2002 (21.08.2002)	
International Patent Classification (IPC A61K 31/196, A61P 21/00	or national classification and IPC	•	
Applicant	KISSEI PHARMACEUTIC	AL CO., LTD.	
1. This report is the international Authority under Article 35 and	preliminary examination report, estail transmitted to the applicant according	blished by this International Preliminary Examining ag to Article 36.	
	tal of4 sheets, includi	ng this cover sheet.	
3. This report is also accompanie			
a. (sent to the applican	nt and to the International Bureau) a	total of sheets, as follows:	
and/or shee	e description, claims and/or drawings ts containing rectifications authorized ive Instructions).	which have been amended and are the basis of this report by this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the	
sheets whice beyond the Supplement	disclosure in the international applic	this Authority considers contain an amendment that goes ation as filed, as indicated in item 4 of Box No. I and the	
	rnational Bureau only) a total o	f (indicate type and number of electronic carrier(s))	
	, as indicated in the Supplemental I	sequence listing and/or tables related thereto, in computer sox Relating to Sequence Listing (see Section 802 of the	
4. This report contains indication	ns relating to the following items:	-	
Box No. I Basis of	f the report		
Box No. II Priority			
Box No. III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability			
Box No. IV Lack of unity of invention			
Box No. V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement			
Box No. VI Certain documents cited			
Box No. VII Certain defects in the international application			
	observations on the international ap		
Date of submission of the demand	Date	of completion of this report	
05 March 2004 (05.03.2004)	01 July 2004 (01.07.2004)	
Name and mailing address of the IPI	EA/JP Auth	orized officer	
Facsimile No.	Tele	phone No.	



Box No. I	Basis of the report			
1. With regard to the language, this report is based on the international application in the language in which it was filed, unless otherwise indicated under this item.				
	This report is based on translations from the original language into the following language, which is language of a translation furnished for the purpose of:			
[international search (under Rules 12.3 and 23.1(b))			
	publication of the international application (under Rule 12.4)			
	international preliminary examination (under Rules 55.2 and/or 55.3)			
furnish and ar	regard to the elements of the international application, this report is based on (replacement sheets which have been hed to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" re not annexed to this report):			
	The international application as originally filed/furnished			
	the description: , as originally filed/furnished			
	pages			
	pages			
	pages* feceived by this Authority on			
	the claims:			
	pages, as originally filed/furnished			
1	pages*, as amended (together with any statement) under Article 1			
	pages* received by this Authority on			
	pages* received by this Authority on			
	the drawings:			
	pages, as originally filed/furnished			
	pages* received by this Authority on			
	pages* received by this Authority on			
	a sequence listing and/or any related table(s) – see Supplemental Box Relating to Sequence Listing.			
3.	The amendments have resulted in the cancellation of:			
1	the description, pages			
	the claims, Nos.			
	the drawings, sheets/figs			
	the sequence listing (specify):			
	any table(s) related to sequence listing (specify):			
4.	This report has been established as if (some of) the amendments annexed to this report and listed below had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)). the description, pages the claims, Nos the drawings, sheets/figs any table(s) related to sequence listing (specify):			
* If ite	em 4 applies, some or all of those sheets may be marked "superseded."			

ox No. III	Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability
The question pplicable h	ns whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially have not been examined in respect of:
tł	ne entire international application.
⊠ c	laims Nos. 12-19, 21-24
because:	
	he said international application, or the said claims Nos. 12-19, 21-24 elate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):
hun Pre	The subject matter of claims 12-19 and 21-24 pertains to a treatment method for the nan body by therapy, and relates to subject matter that does not require the International liminary Examination Authority to perform an international preliminary examination in ordance with PCT Article 34, (4) (a) (i) and PCT Rule 67.1, (iv).
	i ·
	·
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
·	
	•
	the claims, or said claims Nos are so inadequately supported
	by the description that no meaningful opinion could be formed.
\boxtimes	no international search report has been established for said claims Nos
	the nucleotide and/or amino acid sequence listing does not comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions in that:
	the written form has not been furnished
	does not comply with the standard
	the computer readable form has not been furnished
	does not comply with the standard
	the tables related to the nucleotide and/or amino acid sequence listing, if in computer readable form only, do not comply with the technical requirements provided for in Annex C-bis of the Administrative Instructions.
	see Supplemental Box for further details.

International application No.			
	г/JP03/10047		

Box No. V Reasoned statemen citations and explana	t under Article 35(2) with reg nations supporting such states	ard to novelty, inventive step or industria	l applicability;
1. Statement Novelty (N)	Claims	1-11, 20	YES
• • •	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-11, 20	· YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-11, 20	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations (Rule 70.7)

Document 1: JP 5-163222 A (Kissei Pharmaceutical Co., Ltd.), June 29, 1993

Document 2: JP 59-70654 A (Lederle (Japan), Ltd.), April 21, 1984

<Claims 1-11, 20>

None of the documents cited in the ISR discloses the inventions relating to claims 1-11 and 20,

and these inventions appear to be novel and to involve an inventive step.

In particular, a preventive therapeutic composition for muscular fatigue, pulled muscles and diseases arising therefrom having N-(3, 4 dimethoxycinnamoyl) anthranilic acid as active ingredient is not disclosed in documents 1-2, which are found to be the most relevant prior art documents.